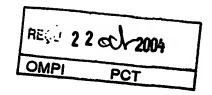
.PCT/FR2004/001870





BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 19 JUIL, 2004

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



26 bis, rue de Saint Pétersbourg
75800 Paris Cedex 08
Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54
Remplir impérativement la 2ème page.

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/2

15 .	Cet imprime est à remplir lisiblement à l'encre noire		
Réservé à l'INPI			
REMISE DES PIÈCES DATE 18 JUIL 2003	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
UEU 75 INPI PARIS	a A dol th country outstudy soil Ellis Value2255		
N° D'ENREGISTREMENT 0308800	Monsieur André BOURGOUIN		
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI	BEAUFOUR IPSEN - S.C.R.A.S.		
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 18 JUIL, 2003	Direction de la Propriété Industrielle 24 rue Erlanger		
PAR L'INPI	75781 PARIS CEDEX 16		
Vos références pour ce dossier			
(facultatif) RS 339 - ER/MM			
Confirmation d'un dépôt par télécopie	N° attribué par l'INPI à la télécopie		
2 NATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases sulvantes		
Demande de brevet	X		
Demande de certificat d'utilité			
Demande divisionnaire			
Demande de brevet initiale	N° Date 1 / / 1		
	N° Date / /		
ou demande de certificat d'utilité initiale	Date		
Transformation d'une demande de brevet européen Demande de brevet initiale	Date / /		
3 TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou			
	·		
4 DÉCLARATION DE PRIORITÉ	Pays ou organisation		
OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE	Date N°		
LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date/ N°		
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation		
	Date N°		
	S'il y a d'autres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
5 DEMANDEUR	S'il y a d'autres demandeurs, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»		
Nom ou dénomination sociale			
	SOCIETE DE CONSEILS DE RECHERCHES ET D'APPLICATIONS		
Prénoms .	SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.)		
Forme juridique	Société par Actions Simplifiée		
N° SIREN	3 .0 .8 .1 .9 .7 .1 .8 .5		
Code APE-NAF	7 - 4 - 1 - J		
Adresse Rue	42 rue du Docteur Blanche		
Code postal et ville	75016 PARIS		
Pays	FRANCE		
Nationalité	Française		
N° de téléphone (facultatif)	(33) 01 44 30 43 43		
N° de télécopie (facultatif)	(33) 01 44 30 43 21		
Adresse électronique (facultatif)			



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/2

REMISE DES PIÈCES DATE 18 JU	Réservé à l'INPI					
LIEU 75 INPI						
N° D'ENREGISTREMENT	0308800					
NATIONAL ATTRIBUÉ PAR				DB 540 W /1906		
Vos références (facultatif)	pour ce dossier :	RS 339 - ER/MM				
6 MANDATAIR	RE					
Nom	······································	BOURGOUIN				
Prénom		André				
Cabinet ou Société		BEAUFOUR IPSEN - S.C.R.A.S. Direction de la Propriété Industrielle				
N °de pouvoi de lien contra	r permanent et/ou actuel	PG 11878				
Adresse	Rue	24 rue Erlange	ger			
·	Code postal et ville	75781	ARIS CEDEX 16			
	one (facultatif)	(33) 01 44 96	0 10			
Nº de télécor		(33) 01 44 96	3 42			
Adresse élect	tronique (facultatif)	andre.bourgou	n@beaufour-ipsen.com			
INVENTEUR	(S)					
Les inventeurs sont les demandeurs		Oui Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée				
RAPPORT DE RECHERCHE Uniqu			our une demande de brev	vet (y compris division et transformation)		
	Établissement immédiat ou établissement différé	×				
Palement écl	nelonné de la redevance	Paiement en Oui				
RÉDUCTION	DU TAUX	Uniquement p	our les personnes physiqu	ues		
DES REDEV	DES REDEVANCES		Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition)			
		Requise antérieurement à ce dépôt (joindre une copie de la décision d'admission pour cette invention ou indiquer sa référence):				
<u> </u>						
Si vous avez indiquez le r	utilisé l'imprimé «Suite», nombre de pages jointes					
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
SIGNATURE OU DU MAN	DU DEMANDEUR	VISA DE LA PRÉFECTURE				
(Nom et qualité du signataire)				OU DE L'INPI		
ub	1			(Les		
André BOUF	RGOUIN, Mandataire		_			

5

10

15

20

25

<u>Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à</u> prévenir ou traiter les troubles sonores liés à l'agonie

La présente invention a pour objet l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou à traiter les troubles sonores liés à l'agonie.

Un certain nombre de patients agonisants est affecté, pendant les quelques jours qui précèdent la mort, par des troubles sonores extrêmement désagréables durant les quelques heures ou quelques jours qui précèdent leur décès. Ces troubles, qui consistent généralement en des bruits gênants persistants, sont désignés en anglais par « death rattle »; ils produisent une grande souffrance chez le patient et la détresse chez les proches qui l'entendent aussi. Cette pathologie survient souvent chez des patients au dernier stade d'un cancer, en particulier les patients agonisants ayant une tumeur au cerveau ou un cancer du poumon, ou encore chez des patients atteints de maladies neurodégénératives au stade terminal.

Le traitement actuellement préconisé pour ces patients est l'administration de scopolamine, un composé connu pour ses effets secondaires désagréables.

L'objet de la présente invention est d'offrir une solution alternative beaucoup plus simple et en outre dénuée d'effets secondaires. Par ailleurs, compte tenu du moment où le traitement selon l'invention est administré, une administration isolée sera suffisante pour assurer le traitement.

La toxine botulique, en particulier la toxine botulique de type A (Dysport® commercialisé par Ipsen ou Botox® commercialisé par Allergan), est utilisée depuis les années 80 chez l'homme pour le traitement de maladies / désordres divers et variés. Parmi les maladies / désordres pouvant être traités par la toxine botulique, on peut citer entre autres des désordres musculaires (par exemple le blépharospasme, la spasticité de l'adulte ou de l'enfant ou encore le torticolis), la migraine, la douleur en général, le diabète, l'hyperhidrose (ou transpiration excessive), l'hypersalivation ou même les rides.

Selon l'invention, de la toxine botulique est utilisée pour éliminer les troubles sonores susmentionnés. De préférence, compte tenu de la latence entre l'administration de la toxine botulique et le début de ses effets, on administrera la toxine de façon préventive à des patients que l'on sait en phase de vie terminale.

5

10

15

20

25

<u>Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou traiter les troubles sonores liés à l'agonie</u>

La présente invention a pour objet l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou à traiter les troubles sonores liés à l'agonie.

Un certain nombre de patients agonisants est affecté, pendant les quelques jours qui précèdent la mort, par des troubles sonores extrêmement désagréables durant les quelques heures ou quelques jours qui précèdent leur décès. Ces troubles, qui consistent généralement en des bruits gênants persistants, sont désignés en anglais par « death rattle »; ils produisent une grande souffrance chez le patient et la détresse chez les proches qui l'entendent aussi. Cette pathologie survient souvent chez des patients au dernier stade d'un cancer, en particulier les patients agonisants ayant une tumeur au cerveau ou un cancer du poumon, ou encore chez des patients atteints de maladies neurodégénératives au stade terminal.

Le traitement actuellement préconisé pour ces patients est l'administration de scopolamine, un composé connu pour ses éffets secondaires désagréables.

L'objet de la présente invention est d'offrir une solution alternative beaucoup plus simple et en outre dénuée d'effets secondaires. Par ailleurs, compte tenu du moment où le traitement selon l'invention est administré, une administration isolée sera suffisante pour assurer le traitement.

La toxine botulique, en particulier la toxine botulique de type A (Dysport® commercialisé par Ipsen ou Botox® commercialisé par Allergan), est utilisée depuis les années 80 chez l'homme pour le traitement de maladies / désordres divers et variés. Parmi les maladies / désordres pouvant être traités par la toxine botulique, on peut citer entre autres des désordres musculaires (par exemple le blépharospasme, la spasticité de l'adulte ou de l'enfant ou encore le torticolis), la migraine, la douleur en général, le diabète, l'hyperhidrose (ou transpiration excessive), l'hypersalivation ou même les rides.

Selon l'invention, de la toxine botulique est utilisée pour éliminer les troubles sonores susmentionnés. De préférence, compte tenu de la latence entre l'administration de la toxine botulique et le début de ses effets, on administrera la toxine de façon préventive à des patients que l'on suit en phase de vie terminale.

5

15

20

25

30

L'invention concerne donc l'utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou à traiter les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).

De préférence, le médicament préparé sera destiné à être administré de façon préventive au patient susceptible d'être atteint de troubles sonores liés à l'agonie. Ce patient sera en particulier un patient en phase terminale d'un cancer, et notamment un patient atteint d'une tumeur au cerveau ou d'un cancer du poumon; ce patient pourra également être un patient atteint d'une maladie neurodégénérative au stade terminal.

Alternativement, le médicament préparé sera destiné à être administré pour traiter des troubles sonores déjà déclarés chez le patient agonisant.

La toxine botulique utilisée pour la préparation d'un médicament selon l'invention sera choisie parmi les toxines botuliques de type A, B, C (incluant C1 et C2), D, E, F et G. De préférence, elle sera choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F. Encore plus préférentiellement, elle sera choisie parmi les toxines botuliques de type A et B; en particulier, il s'agira de la toxine botulique de type A.

Par ailleurs, la toxine botulique utilisée pour la préparation d'un médicament selon l'invention pourra se présenter sous forme d'un complexe comprenant la toxine botulique ou alors sous forme libre (i.e. libre de toute protéine la complexant).

Selon l'invention, le médicament préparé pourra être une poudre lyophilisée comprenant la toxine botulique (auquel cas le médecin reconstituera la solution avec de l'eau ou une solution aqueuse saline avant de l'injecter au patient) ou encore une solution injectable comprenant ladite toxine.

Le médicament préparé selon l'invention est destiné à être injecté soit au niveau de la glande parotide, soit au niveau du muscle M. veli tensor palatini du patient subissant les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).

La dose de toxine botulique à prévoir selon la présente invention pour le traitement des troubles sonores mentionnés ci-dessus, varie suivant l'âge et le poids corporel du sujet à traiter ainsi que l'état de ce dernier, et il en sera décidé en définitive par le médecin ou le vétérinaire traitant. Une telle quantité déterminée par le médecin ou le vétérinaire traitant est appelée ici "quantité thérapeutiquement efficace".

A titre indicatif, pour la toxine botulique de type A, la dose d'administration envisagée pour un médicament selon l'invention est de 20 à 2 000 unités DL_{50} de toxine botulique de type A par patient, de préférence de 50 à 1 000 unités DL_{50} de toxine botulique de

type A par patient et plus préférentiellement de 100 à 500 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A par patient (par exemple environ 200 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A par patient). Pour les toxines botuliques d'autres types, l'homme du métier adaptera la dose nécessaire dans la mesure où il connaît l'activité thérapeutique relative de chacune de ces toxines botuliques par rapport à la toxine botulique de type A. Les unités DL₅₀ sont couramment utilisées par le praticien utilisant la toxine botulique; une unité DL₅₀ de toxine botulique correspondant à la dose de toxine équivalente tuant 50% d'un groupe de 18 à 20 souris femelles Swiss-Webster pesant environ 20 grammes chacune.

Le terme "environ" fait référence à un intervalle autour de la valeur considérée. Tel qu'utilisé dans la présente demande, "environ X" signifie un intervalle de X moins 10% de X à X plus 10% de X, et de préférence un intervalle de X moins 5% de X à X plus 5% de X.

A moins qu'ils ne soient définis d'une autre manière, tous les termes techniques et scientifiques utilisés ici ont la même signification que celle couramment comprise par un spécialiste ordinaire du domaine auquel appartient cette invention. De même, toutes les publications, demandes de brevets, tous les brevets et toutes autres références mentionnées ici sont incorporées par référence.

Les exemples suivants sont présentés pour illustrer les procédures ci-dessus et ne doivent en aucun cas être considérés comme une limite à la portée de l'invention.

EXEMPLES

15

20

25

EXEMPLE 1

Un patient d'une soixantaine d'années atteint d'une tumeur incurable au cerveau ayant une espérance de vie de un mois au plus mais non agonisant est soumis à une injection préventive de 150 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A (Dysport[®]; fournisseur : Ipsen) dans la glande parotide afin de prévenir l'apparition de troubles sonores liés à l'agonie (« death rattle » en anglais).

EXEMPLE 2

5

Un patient d'une soixantaine d'années atteint d'une turneur incurable au cerveau et agonisant souffre de troubles sonores liés à son état (« death rattle » en anglais). Il est soumis à une injection de 250 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A (Dysport[®]; fournisseur : Ipsen) dans la glande parotide afin de faire disparaître lesdits troubles sonores.

EXEMPLE 3

Un patient d'une soixantaine d'années atteint d'une tumeur incurable au cerveau et agonisant souffre de troubles sonores liés à son état. Après une anesthésie locale (chlorhydrate de tétracaïne), il est soumis à une injection de 250 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A (Dysport[®]; fournisseur : Ipsen) au niveau du muscle M. veli tensor palatini afin de faire disparaître lesdits troubles sonores.

٠.,

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou à traiter les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est destinée à prévenir la survenue de troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
- 3. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est destinée à traiter la les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
 - 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B, C (incluant C1 et C2), D, E, F et G.
- 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F.
 - 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A et B.
- 7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est la toxine botulique de type A.
 - 8. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que le médicament préparé comprend une dose de 20 à 2000 unités DL₅₀ de toxine botulique de type A toxine botulique de type A.
- 9. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le médicament préparé est sous forme d'une poudre lyophilisée.
 - 10. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le médicament préparé est sous forme d'une solution liquide prête à être injectée au patient.

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de toxine botulique pour préparer un médicament destiné à prévenir ou à traiter les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est destinée à prévenir la survenue de troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
- 3. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle est destinée à traiter la les troubles sonores liés à l'agonie (ou « death rattle » en anglais).
 - 4. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B, C (incluant C1 et C2), D, E, F et G.
- 5. Utilisation selon la revendication 4, caractérisée en ce que la toxine botulique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A, B et F.
 - 6. Utilisation selon la revendication 5, caractérisée en ce que la toxine botilique utilisée est choisie parmi les toxines botuliques de type A et B.
- 7. Utilisation selon la revendication 6, caractérisée en ce que la toxine botúlique utilisée est la toxine botulique de type A.
 - 8. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que le médicament préparé comprend une dose de 20 à 2000 unités DL_{50} de toxine botulique de type A toxine botulique de type A.
- 9. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le médicament
 préparé est sous forme d'une poudre lyophilisée.
 - 10. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce que le médicament préparé est sous forme d'une solution liquide prête à être injectée au patient.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Talé

Téléphone: 01 53 04 53 04 Télécople: 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

10/aphone : 01 53 04 5	3 04 Telecopie : 01 42 93 59 30		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 W /26089		
Vos références (facultatif)	pour ce dossier	RS 339 - ER/MM				
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL		630800			
TITRE DE L'INVI	ENTION (200 caractères ou es	paces maximum)	7 4 6 6 5			
Utilisation de to	xine botulique pour prépare	r un médicame	ent destiné à prévenir ou traiter les troubles sonores liés à l'ag	onie		
LE(S) DEMAND	EUR(S):					
SOCIETE DE C 42 rue du Docte 75016 PARIS FRANCE	CONSEILS DE RECHERCH ur Blanche	ies et d'api	PLICATIONS SCIENTIFIQUES (S.C.R.A.S.)			
DÉSIGNE(NT) E utilisez un form	N TANT QU'INVENTEUR(sulaire identique et numéro	S) : (Indiquez etez chaque p	en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois i age en indiquant le nombre total de pages).	nventeurs,		
Nom		CHABRIER de LASSAUNIERE				
Prénoms		Pierre-Etienr	Pierre-Etienne			
Adresse	Adresse Rue 134 quai Louis Blériot					
	Code postal et ville	75016	PARIS			
Société d'appartenance (facultatif)						
Nom						
Prénoms						
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
Société d'apparte	nance (facultatif)					
Nom						
Prénoms						
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
Société d'apparte	nance (facultatif)					
DATE ET SIGNAT DU (DES) DEMA OU DU MANDAT (Nom et qualité Paris, le 16 Juin	NDEUR(S) AIRE du signataire)					
e mara a mantanta	A R G U UNICOCARSO			1		

......

3,27778